JP2003-165813
[Scope of claims for the patent]
[Claim 3]

The method for producing methyl methacrylate-trifluoromethylacrylate acid copolymer ultrafine particles which comprises subjecting α -methyl methacrylates and α -trifluoromethylacrylate acids to radical polymerization in supercritical carbon dioxide at a pressure not lower than 7 MPa.

METHYL METHACRYLATE-TRIFLUOROMETHYLACRYLIC ACID COPOLYMER AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME Patent Number: JP2003165813 Publication date: 2003-06-10 SAWAGUCHI TAKASHI; OCHI KENJI; YANO SHOICHIRO; TODA ATSUSHI; Inventor(s): KONAKAWA KISEI; TOKIYODA KAZUHIKO UNIV NIHON;; TOSOH F-TECH INC Applicant(s): Requested Patent: JP2003165813 Application JP20010295548 20010927 Number: Priority Number (s): **IPC** C08F220/14; C08F2/00; C08F2/04; C08F220/22 Classification: EC Classification: Equivalents: Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a methyl methacrylate-trifluoromethylacrylic acid copolymer having a new structure, and to provide a method for producing the same.

SOLUTION: This method for producing the methyl methacrylate- trifluoromethylacrylic acid copolymer comprises subjecting &alpha -methyl methacrylate and &alpha -trifluoromethylacrylic acid to radical polymerization in supercritical carbon dioxide.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-165813 (P2003-165813A)

(43)公開日 平成15年6月10日(2003.6.10)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C08F 220/14		C 0 8 F 220/14	4 J O 1 1
2/00		2/00	Z 4J100
2/04		2/04	
220/22		220/22	

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 頁)

(21)出願番号 特願2001-295548(P2001-295548) (71)出願人 899000057 学校法人日本大学 (22)出顧日 平成13年9月27日(2001.9.27) 東京都千代田区九段南四丁目8番24号 (71)出願人 591180358 (31) 優先権主張番号 特願2001-286335 (P2001-286335) 東ソー・エフテック株式会社 平成13年9月20日(2001.9,20) (32)優先日 東京都中央区京橋三丁目2番4号 (33)優先権主張国 日本(JP) (72)発明者 澤口 孝志

東京都千代田区神田駿河台1-8-14 日

本大学理工学部内

(74)代理人 100091731

弁理士 高木 千嘉 (外2名)

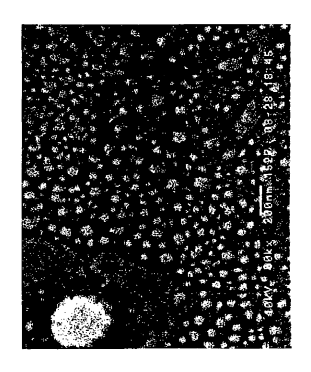
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 メチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 新規な構造を有するメチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体およびその製造方法を提供する。

【課題解決手段】 本発明は、α-メチルメタクリレートと、α-トリフルオロメチルアクリル酸とを超臨界二酸化炭素中でラジカル重合させることによりメチルメタクリレート-トリフルオロメチルアクリル酸共重合体を得る。



【特許請求の範囲】

【請水項1】 αーメチルメタクリレートと、αートリ フルオロメチルアクリル酸とからなる共重合体。

【請求項2】 超臨界二酸化酸素中で、α-メチルメタ クリレートと、α-トリフルオロメチルアクリル酸とを ラジカル重合させて、メチルメタクリレートートリフル オロメチルアクリル酸共重合体を製造する方法。

【請求項3】 超臨界二酸化酸素中で、少なくとも7M Ρα以上の圧力下でαーメチルメタクリレートと、αー トリフルオロメチルアクリル酸とをラジカル重合させ て、超微粒子メチルメタクリレートートリフルオロメチ ルアクリル酸共重合体を製造する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、メチルメタクリレ ートと、トリフルオロメチルアクリル酸をモノマーとす る共重合体及びその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来からポリメチルメタクリレート(以 下「PMMA」とする)は、その透明性や機械強度の点 20 で優れていることから種々の分野で広く使用されてき た。かかるPMMAの諸性質を変えるべくメチルメタク リレート(以下「MMA」とする)と他の種々のメタク リレート類似モノマーとの共重合体も数多く知られてい

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、MMAとT FMAとからなる新規共重合体及びその製造方法を提供 する。

[0004]

【課題を解決するための手段】このように従来公知のP MMAの物性、特に機械的または光学的な物性を大きく 変え得る共重合体用モノマとして、フッ素で置換された アクリル酸モノマが考えられる。しかしながらトリフル オロメチルアクリル酸(以下「TFMA」とする)自体 は通常のラジカル反応では重合体は得られないことも知 られている。

【0005】本発明者等はこのように興味ある物性を示 すであろう、MMAとTFMAとからなる共重合体を得 ることを目的として鋭意研究し、超臨界二酸化酸素中 で、α-メチルメタクリレートと、α-トリフルオロメ チルアクリル酸とをラジカル重合させることにより、メ チルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共 重合体が得られることを見出し本発明を完成した。

【0006】すなわち本発明は、新規なメチルメタクリ レートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体に関す る。また本発明は、超微粒子のメチルメタクリレート-トリフルオロメチルアクリル酸共重合体に関する。

【0007】さらには、本発明は、超臨界二酸化酸素中

クリレートと、α-トリフルオロメチルアクリル酸とを ラジカル重合させて、超微粒子メチルメタクリレートー トリフルオロメチルアクリル酸共重合体を製造する方法 に関する。

【0008】なお、本発明にかかるメチルメタクリレー トートリフルオロメチルアクリル酸共重合体には、種々 の立体規則性を有するそれぞれの重合体を含むものであ る。具体的には、シンジオタクチックから、ランダム、 さらにはアイソタクチックの立体規則性に富んだ重合体 10 である。

【0009】さらには、本発明にかかるメチルメタクリ レートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体には、 約140~156℃にそのTgを有することを特徴とす る重合体を含むものである。

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明を実施の形態に即し て詳細に説明ずる。

メチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸 共重合体

本発明にかかるメチルメタクリレートートリフルオロメ チルアクリル酸共重合体はメチルメタクリレートと、ト リフルオロメチルアクリル酸とをモノマとする新規な重 合体である。また、本発明にかかるメチルメタクリレー トートリフルオロメチルアクリル酸共重合体の分子量 (Mn)、および分子量分布(Mw/Mn)は、以下で 説明する重合条件により1000~30000、およ び1.4~2.6の範囲である。また、本発明にかかるメ チルメタクリレート-トリフルオロメチルアクリル酸共 重合体のTFMAモノマの存在比も重合条件で制御する 30 ととができ、約30モル%まで可能である。

【0011】さらに、本発明にかかるメチルメタクリレ ートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体の立体規 則性については共重合体のTFMAモノマの存在比によ って、シンジオタクチックリッチな立体規則性を示す重 合体から、ランダムな立体規則性を示す重合体、さらに はアイソタクチックリッチな立体規則性に富んだ重合体 にする制御が可能である。かかるミクロな立体規則性 は、従来のNMR(¹H、¹¹C)により容易に決定され る。具体的にはPMMAの¹H-NMRでα-メチルの 40 シグナル相対強度比 (mm、mr、rr) と、13C-NMRの カルボニル基 (エステルとカルボン酸の) のシグナルの 相対強度から求めることができる。

【0012】また、メチルメタクリレートートリフルオ ロメチルアクリル酸共重合体はそのTgを有しPMMA が約129℃であるのに対し、約10度以上高くなる傾 向のあり、TFMモノマの含有量が多くなるとより高く

【0013】メチルメタクリレートートリフルオロメチ ルアクリル酸共重合体の形状

で、少なくとも7MPa以上の圧力下でα-メチルメタ 50 また、本発明のメチルメタクリレート-トリフルオロメ

チルアクリル酸共重合体は以下説明するように種々の重 合条件に依存して、生成物として不定形形状から、非常 に細かい粒子からなる微粒子形状を示す。かかる微粒子 形状の重合体はは、図1に示すように球状を呈しかつそ の直径はナノオーダーである。

【0014】メチルメタクリレートートリフルオロメチ ルアクリル酸共重合体の製造方法

本発明にかかる新規なメチルメタクリレート-トリフル オロメチルアクリル酸共重合体は、超臨界二酸化炭素を 溶媒とし2つのモノマを共存させ、通常のラジカル重合 10 Hz)。重合体は重THF中、測定温度は室温で測定。 開始剤を用いて重合反応をさせて得られる。さらに、反 応に使用するモノマも存在比を0~100まで任意に変 えることができるが、MMAが100%の場合、通常の 反応で得られる PMMAと実質的に同じ重合体(シンジ オタクチックリッチ)が得られる。一方。TFMAが1 00%の場合には重合反応は進行しない。

【0015】使用可能なラジカル開始剤は特に制限され ないが、反応開始温度が40~80℃程度が好ましいこ とから、例えばAIBNの使用が可能である。重合反応 温度も特に限定されないが、40~80℃が好ましく、 特に60℃付近が好ましい。反応はその圧力により大き く影響を受ける。超臨界二酸化炭素であれば、少なくと も7MPa、より好ましくは9MPa以上である。特 に、微粒子状の重合体を得るにはより高い圧力(9MP a以上、好ましくは12MPa) であるほうが好まし 62.

【0016】反応装置には特に制限はないが、上の反応 条件が設定できるものであればよい。通常はハステロイ 製の円筒筒状の反応容器であり、カートリッジ型の温度 応装置の容量の特に制限はない。

【0017】反応時間は適当なモニタ手段により反応を モニタすることで最適化できる。具体的には24~72 時間程度である。反応はラジカル重合開始剤が分解する 温度付近で行う。例えばAIBNでは約60℃である。 一定時間経過のち、温度を下げ、反応を停止させる。 後、二酸化炭素を除き生成物を得る。有機溶媒等で洗浄 して最終重合体を得る。収率は50~95%程度であ

[0018]

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に何ら限定されるも のではない。なお、実施例で物理的性質の測定には以下 の装置及び条件を用いた。

1H-NMR:日本電子(株)製、AL400MHz-N MRスペクトロメータ(共鳴周波数、399.65MH z)。重合体は重THF中、測定温度は室温で測定。 1'C-NMR:日本電子(株)製、ECP500MHz-NMRスペクトロメータ(共鳴周波数、500.16M Tg:セイコー電子工業(株)製のTG/DTG6200 熱量分析計。窒素気流中(100m1/min)で、昇温速度 10°C/minで測定。

GPC:東ソー製HLC-8220GPC/HT高温ゲ ル浸透クロマトグラフ。試料濃度 0.1 w/√%、溶媒T HF、測定温度40℃、流量1000μ1/minで測定。 屈折率:(株)ATAGO製精密アッベ屈折計3T。室温

【0019】(実験)攪拌装置とカートリッジ型加熱装 置を備えた、直径4 cm、9 6 m1の容量のハステロイ製円 筒筒状の反応容器(最高使用温度400℃、最高使用圧 力40MPa)を反応温度である60℃に加熱してか ら、メチルメタクリレート(4.005g、関東化学 (株)社製一級試薬)を蒸留して重合禁止剤を取り除いた ものと、2-(トリフルオロメチル)アクリル酸(1.4 01g、エフテック(株)社製)、アゾビスイソブチロニ トリル (A I B N) (0.082g、和光純薬工業(株) 社製)を予熱器で60℃まで加熱した二酸化酸素(昭和 炭酸(株)製純度99.99%) と共に種々の圧力(7、 調節装置、また攪拌装置がついてるものが好ましい。反 30 9MPa)まで封入し、約24時間攪拌しつつ反応を行 った後、温度を下げて反応を停止させた。また、仕込み TFMA組成比が60%を超える場合は反応セルに直 接、試料を導入して二酸化炭素で置換を行なう。 【0020】二酸化炭素をTHF中でバブリングさせな

がら除き、生成したポリマを得た。必要な場合はTHF で溶解し、ヘキサンで再沈殿させたのち分別回収し、真 空加温して乾燥した。

【0021】表1に、種々の条件で行った重合反応の結 果をまとめた。

【表1】 40

表 1

反応条件		熱特性	光神性	分子量特性		IH-NMR強度比		"C-NMR強度比		
TFMA 濃度 /%	压力 /MPa	Tg/C	屈折率 nD	Mn ×10⁴	分散度	mm %	mr %	69 11	MMA (%)	TF MA 00
0	7	129.5		187	1.48	2.9	33.5	63.6	100.0	0.0
5	7	138.0		231	1.44	4.4	36.9	58.8	98.2	1.8
10	7	141.0		282	1.50	8.5	40.2	51.4	91.9	8.1
20	7	149.5	•	5.14	2.52	12.9	46.4	41.7	85.8	14.2
50	7	154.7		1.28	1.44	29.2	46.4	24.4	79.8	20.2
70	7	151.8		1.52	1.20	47.1	47.6	5.2	66.1	33.9
0	9	129.0	1.4873	103	1.67	2.1	33.2	64.6	100.0	0.0
5	9	136.7	1.4856	241	2.05	3.7	36.7	59.5	96.2	3.8
10	9	141.3	1.4830	209	2.02	10.4	40.3	49.3	90.7	9.3
20	9	149.5	1.4792	3.92	1.71	14.4	48.9	36.8	83.1	16.9
50	. 9	155.9	1.4710	3.09	1.43	30.6	51.7	17.7	69.4	30.6
70	9	141.4		1.56	1.28	34.5	50.2	15.2	66.4	33.6

[0022]

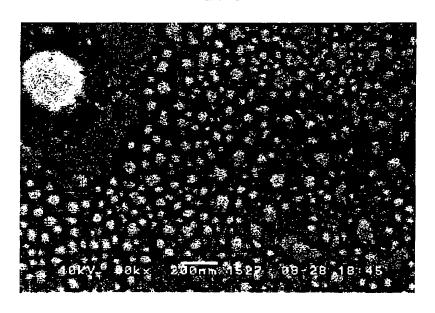
【発明の効果】本発明により、α-メチルメタクリレートと、α-トリフルオロメチルアクリル酸とを超臨界二酸化炭素中でラジカル重合させることによりメチルメタクリレート-トリフルオロメチルアクリル酸共重合体を*

*得る。

【図面の簡単な説明】

【図1】微粒子状のメチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体を示す電子顕微鏡写真である。

【図1】



【手続補正書】

【提出日】平成13年10月10日(2001.10.

10)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 α-メチルメタクリレートと、α-トリフルオロメチルアクリル酸とからなる共重合体。

【請求項2】 超臨界二酸化炭素中で、 $\alpha-$ メチルメタクリレートと、 $\alpha-$ トリフルオロメチルアクリル酸とをラジカル重合させて、メチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体を製造する方法。



【請求項3】 超臨界二酸化炭素中で、少なくとも7M Pa以上の圧力下でαーメチルメタクリレートと、αートリフルオロメチルアクリル酸とをラジカル重合させて、超微粒子メチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体を製造する方法。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0005

【補正方法】変更

【補正内容】

【0005】本発明者等はこのように興味ある物性を示すであろう、MMAとTFMAとからなる共重合体を得ることを目的として鋭意研究し、超臨界二酸化炭素中で、αーメチルメタクリレートと、αートリフルオロメチルアクリル酸とをラジカル重合させることにより、メチルメタクリレートートリフルオロメチルアクリル酸共重合体が得られることを見出し本発明を完成した。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】さらには、本発明は、超臨界二酸化炭素中で、少なくとも7MP a 以上の圧力下でα-メチルメタ*

* クリレートと、αートリフルオロメチルアクリル酸とを ラジカル重合させて、超微粒子メチルメタクリレートー トリフルオロメチルアクリル酸共重合体を製造する方法 に関する。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0019

【補正方法】変更

【補正内容】

【0019】(実験) 攪拌装置とカートリッジ型加熱装置を備えた、直径4cm、96mlの容量のハステロイ製円筒筒状の反応容器(最高使用温度400℃、最高使用圧力40MPa)を反応温度である60℃に加熱してから、メチルメタクリレート(4.005g、関東化学(株)社製一級試薬)を蒸留して重合禁止剤を取り除いたものと、2-(トリフルオロメチル)アクリル酸(1.401g、エンテック(株)社製)、アゾビスイソブチロニトリル(AIBN)(0.082g、和光純薬工業(株)社製)を予熱器で60℃まで加熱した二酸化炭素(昭和炭酸(株)製純度99.99%)と共に種々の圧力(7、9MPa)まで封入し、約24時間攪拌しつつ反応を行った後、温度を下げて反応を停止させた。また、仕込みTFMA組成比が60%を超える場合は反応セルに直接、試料を導入して二酸化炭素で置換を行なう。

フロントページの続き

(72)発明者 越智 健二

東京都千代田区神田駿河台1-8-14 日

本大学理工学部内

(72)発明者 矢野 彰一郎

東京都千代田区神田駿河台1-8-14 日

本大学理工学部内

(72)発明者 戸田 篤志

埼玉県所沢市若狭2-2605-27

(72)発明者 粉川 喜靖

千葉県市川市新浜 1 - 15-14 サマセット ハイツ202

(72)発明者 常世田 和彦

山口県新南陽市古市2丁目7番地20号

Fターム(参考) 4J011 AA05 AA07 AA08 AB04 HA01

HB04 HB22

4J100 AJ03Q AL03P BB18Q CA04 CA11 CA12 DA01 DA04 DA25 EA05 FA03 FA19 FA29

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

Ø BI	LACK BORDERS
Ø IN	MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FA	ADED TEXT OR DRAWING
□ ві	LURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SF	KEWED/SLANTED IMAGES
☐ Co	OLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GI GI	RAY SCALE DOCUMENTS
⊠ LI	INES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
Ø RI	EFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	THER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.